This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- CÓLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

19日本国特許庁

印特許出願公開

公開特許公報

昭53-86033

f) int. Cl.²A 01 N 9/12A 01 N 9/22

識別記号

❷日本分類 庁内整理番号30 F 371.221 6516—4930 F 932 7349—49

砂公開 昭和53年(1978)7月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全12頁)

多除草剤

②特 顧 昭52-126454

②出 類 昭49(1974)9月4日

(手統補正書提出の日) ②発 明 者 行永寿二郎

草津市草津2の4の41

同 炭本信三郎

大阪市東住吉区湯里町2の126

⑫発 明 者 石塚一郎

大阪府豊能郡東能勢村大字吉川 15の542

同 杉田実男

池田市畑町619の6

①出 顆 人 塩野養製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

邓代 理 人 弁理士 岩崎光隆

デー 卵 4m の

1.発明の名称

除草剂

2特許請求の範囲

一段式

(式中、Rは水素、アが全ル葉(シクロアルエル 基を含む、以下回種)またはアリール葉、Rは水 裏またはアルキル葉、Rはアンル葉、-CON Rで 最わされる葉(ただし、Rおよび Rは各々水素、 アルキル石、アルケニル茶、アルキニル茶、アラー ルコキン革を表わせか、あるいは Rおよび Rは丘 いに直接もしくはヘテロ原子を介して結合し、合 型素圏を形成してもよい。)または-COYR¹で表 わされる果(ただし、Rはアルホル茶、アルケニ ルス・アルキニル茶、アリール茶、アルケニ ルス・アルキニル茶、アルケニ ルス・アルキニル茶、アリー ルス・アルキニル茶、アリルエル茶またはアリー ル茶、アルキニル茶、アリルエル茶またはアリー ル茶、アルキニル茶、アリルエル茶またはアリー ル茶、アルキニル茶、アリルエル茶とたけ、ただし、 RとXとは互いに連結してアルキレン基を形成してもよく、また、R.R'、R²、R²、R* または Pでおわされる各関化水素基上にはアルエル基、アルコキン基、水酸基、ニトロ基、シアノ基およびハロケンから選ばれた!特以上の関係基が存在してもよい。 3

で小される化合物「機以上を有効成分として含有 する軸原剤。

3克朝心耳硬化袋明

「武山、北は水本、ツルキル基土にはツリール基: ゼは水本土にはアルエル基: 曜はアンル基、 CONCR であわされる基(ただし、 曜日上が 曜は各々水本、 アニュル基、アルケニル基、アルエニル基、アノ ルエル基、アリール基、アルエルナイ基土にはア ルコモニ 基をあわずか、あるいは 曜日上の 曜は 玩 いに直接 しいくはペテロ原子を介して紹介し、食 や本品の形成してもよい、) または ~ CO) 曜であ わされる甚(ただし、Pidマルキル基、マルケニル基、アルキニル基、アラルキル基またはアリール基、Y は酸素または硬質を受わす。)。又は水素、アルキル基またはハロゲンを受わす。ただしRとXは互いに綜合してアルキレン基を形成してもよく、また B.R'、R²、R³、R⁶ または Piで表わされる各炭化水素基上にはアルキル基、アルコキン基、水酸基、ニトロ基、シアノ基およびハロゲンから遅ばれた/種以上の黄換基が存在してもよい。)で示される化合物の / 種以上を有効成分として合行する除草和に関する。

なお、上述の用類についてさらに説明を補足すれば、アルキル基としてはメチル、エチル、プロビル、エーブチル、シクロプロビル、シクロヘキシルなどが、アリール茶としてはフェニル、トリル、メトキシフエニル、ハロゲノフェニルなどが、アルケニル茶としてはビニル、アリル、ブチニル、プタリエニル、シクロヘキセニルなどが、アルキニル茶としてはエギニル、プロビニル、ブチリルなどが、アラルキル茶として

لند

本名明にかかる(ソオキサゾール化合物(I) は夕極の化合物 I=、Ib、Ic、Id、Ic、If、Ig、Ib お よびDを包含し、それぞれ下配の反応式で示され でように合成することができる。

はペンジル・フェネチル・クロロペンジルなどが、 アルキレン蓋としてはテトフォチレン、ペンタメ チレン・ヘキサメチレンなどが、アルコェン基と してはメトキシ・エトキシ・ワロポキンなどが・ アルキルチオ基としてはメチルチオ、エチルチオ、 プロピルチオなどが、アシル基としてはホルミレリ ル・ピパロイル・アクリロイル・メタクリロイル・ クロトノイル・ペンゾイル・トルオイル・ナフト イル・シンナモイル・フロイル・テノイル・ニコ チノイル・シクロヘキサンカルポニルなどが、それ ロゲンとしては塩素・臭素・ヨウ素などが、それ ぞれ例示され得るが、本発明の目的上これらは上 配具体例のみに限定されるものではない。

本発明者らは各種イソオキサゾール誘導体の除草作用について詳細な研究を行なつた結果。前記イソオキサゾール化合物(I)が優れた除草効果を有するとともに人畜魚類などには極めて高作が低く。しかも土壌中における変性分解能が速度であることを見出し。本発明を完成したこ

(式中・Aは反応性残器(例えば・ハロゲン・エステル残器)を扱わし、R,R',R²,R³,R⁴,R⁵,X
 およびYは前配と同意義を有する。

以下に各工法についての具体的な合成例を示す。 合成例 /

3-アミノーよーはープチルイソオキサゾール / &8 2 9 を無水ベンゼン/ 4 0 到に密解し、これにかきまぜながらイソシアン酸メチルエステル & 9 0 9 およびトリエチルアミン 0 5 到を加え、 配合物を室壁下で約 8 時間かきませ、一夜放置し のいで / 時間加熱運施させる。 氷冷後、反応底よ り析出した結晶を炉取し、それを酢酸エチルより 再結晶し、融点!までの~!までの無色針状 品として!-メチル-3~(s-t-ブチル-3 ~インネキサゾリル)尿葉ユ!6!9を得る。

合成例2~65

下紀の原料物質(II)を使用し、合成例!と同様に反応を行い、対応する目的物質(Ia)を得る:

表/

仓成	Ŕ II II	成 1	I			目的妙質(Ia)
61.6	R	X	R'	R	P. bp. ##:11 R.	
2	Н	Н	Н	Жe	1655-1660	
3	Жe	н	H	Иe	2/40-2/50	
u	Εt	H	н	Жe	1575-1590	
5	Pr	н	н	Жe	1550-1560	
6	i-Pr	11	н	Жe	1120-1130	
7	C-Pr	Н	н	Мe	1570-1580	
8	Ph	Н	н	Ыr	1955-1960	

						ن ،
	9	-14	ردرا	- 1	Me	1930-1940
	10	Me	11	1 1	Et	1330-1345
	11	1-1	1	H	Et	1225-1235
	/2	1-80	11	1 11	Et	1790-1805
	13	Ме	l II	11	Pr	950-967
	14	1-Pr	H	11	Pr	885-895
	15	t - Bu	Н	11	Pr	1340-1350
	16	Жe	H	Н	I-Pr	
	17	ı-Pr	11	Н	I - Pr	1
i	18	t - Bu	н	H	1-Pr	•
	19	Иr	н	Н	Hu	89.5-905
i	20	i-Pr	Н	11	Bu	71.0-720
ĺ	2/	t-Bu	Н	Н	Bu	69.5-7/5
	22	Ме	H	н	AL	1100-1110
ı	23	1-Pr	H	11	AZ	81.5-825
١	24	1 - Hu	l H	н	1.2	1300-1310
	25	Ме	н	H	C-He	1640-1650
İ	26	i-Pr	R	н	C-He	161.5-1635
ı	27	t -Bu	н	н	C-Hr	1935-1950
l	28	Н	н	11	Ph	1870-1885
ļ	29	Me	H	Н	Ph	1880-1890
l	30	Εt	Н	Н	Ph	1570-1585
	31	Pr	н	11	Ph	1600-1610
	32	1 -1' r	н	н	Ph	1780-1790
•						

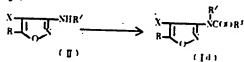
1				·	<u></u>
3.	7 1 - B	. H] :	I Ph	1985-1995
34	C-P	, H	1	i Ph	1585-1600
33	Ph	#	1	1 Ph	2105-21/5(4)
36	-(CI	۾ (را	- 1	Ph	1870-1880
37	Мr	Н	B	m-Tol	1695-1700
38	1-Pr	Н	11	m-Tol	1645-1660
39	I -Bu	Н	H	m-Tol	1885-1900A
140	у-	Н	111	?-Ca-Ph	2055-207041
41	I -Pr	Н	H	P-Ca-Ph	
42	t · Bu	H	111	p-Ct-Ph	1885-1900d)
43	Mr	Н	н	p Br-Ph	2015-20300
uu	·-Pr	11	H	p-Br-Ph	1760-17700
45	1 - 80	H	111	p-Re-Ph	1925d)
46	11	H	M-	Me	630-640
47	71-	111	'Mr	71-	77.0-78.0
48	Et	"	71-	Ме	740-750
49	Pr	Н	710	Me	450-460
50	i-Pr	11	71-	Me	77.5-78.5
5/	C-Pr	n	Me	Mr	67.0-68.0
52	t-Bu	"	Me	Me	1500-1510
5.3	Ph	н	Me	Me	1320-1330
54	r CH ₂		Me	Me	825-835
55	1-80	11	Me	34 C13- H1	1285-1295

●阿昭53-86033 (4)

ステル2069を5~10分間かけて摘下する。 水冷下ピリンノ229を加え、30分間かき、反 ぜたのち、全体を容温下一夜放置する。冷後、反 吃液にボ20㎡を加え、ベッビングの制造し、 る。水胸をたらにベンゼン20㎡で抽出し、 でが、水胸をたらにベンゼン20㎡で抽出し、 だいか出版を合体させる。このベンゼンが 20㎡で3同氏浄し、無水成節ナトリウムを設備と したのち、ベンゼンを割去する。得られる、 したのち、ベンゼンを割去する。 間結晶29つまをヘキサンより再結晶としている も 45~655℃の最黄色ブリズム晶としている ら 5~20でピルー3~4ツオキサゾリル) カルバミン節メナルエステルを得る。 日本9~29

合成例67-83

下記の原料物質(II)を使用し、合成例るると 同様に反応を行い、対応する目的物質(Id)を得 る:



介成例84

3・アミノー3・ノナルイツオキサツ・ル1962 テルビロ膜腫シストルエステル28169を楽録 ドにかきませながら膜下すると、原料結晶は免担 しつつ滞解する。全体を独加量すると発無して反 応する。反応療を2時間放置し、冷時折出した結 品を加取し、メラノール13回で洗難し、組結晶 17319を得る。が確と洗剤を合わせて放肝機 盛り、組られる7条結晶を水平の可で洗剤し、迫 知い相料品と369が担られる。両組結晶を合わ ウ、メラノール4回より再結晶に、触点1360 ・1370でい格製化結晶として8 しまっえた ・23、ソナミサブリル)カルバミン筋メリル エステルノリフの9を得る。

介版MPS

3 アミノッタッキ・フチルイフスキサソ・ル 28 のまにり中央勝シノチルエステルサの2まが 加え、電磁下にノ時間4 の分かきませ、のいて 6 まじにで3時間かきません。さらに、中央勝シ メチェスファルノ3 4 まが加え、6 5 1 で 7 90 円

		1				ند
ł	56	I -Bu	CA	Me	Me	1550-1560
1	57	Mr	H	Et	Me	37.0-38.0
1	58	I –Bu	Н	Me	Bu	1690.1607="(CC 64)
1	59	i-Bu	H	н	Me	1485-1495
1	60	i –Bu	H	Me	Ме	123-125C/066014
1	61	ı-Bu	н	Me	Al	139-14/C/069mly
l	62	t-Bu	H	Мe	Al	126-1280/045004
I	63	t –Bu	H	Et	Me	1065-1075
1	64	t –Bu	Н	Me	Ει	/683./603m-1(CC4)
ı	ፈኔ	t-du	Br	н	Мe	1605-161.0
-						

住) 上記表中の略号は下記の意味を有する:

H(水素)、Me (メチル夢)、Et (エチル幕)。
Pr (プロピル基)、Bu (ブチル基)、Ph (フェール基)、Al (アリル薬)、He (ヘキシル基)。
Tol(トリル基)、C-(シクロー)、i-(イソー)、t-(ターシャリィー)、m-(メター)。
P-(パワー)、d(分解点)。中(耐点、で)。
hp (病点)、LR、(赤外練吸収スパクトル)。

分成例66

3-アミノーダーシクロプロピルイツオキャゾール 1749をペンゼン20 単に整備し、家型下からまぜながらこれにクロル炭酸イツプロビルエ

F 2

介版		ם			目的物質([4])
BIA	K	Δ	R'	R3	Ф. Бр. 27:12 I. R.
67	Me	H	H	Me	1360-1370
68	Εı	н	111	Me	830-840
69	Pr	11	H	Иr	660-670
70	r - Pr	11	11	Ме	74.0-75.0
71	t – Hu	111	В	Me	575-585
72	н	111	11	i - Pr	875-890
73	Me	н	11	1. 20	820-825
74	1-Pr	н	11	1 - Pr	560-580
75	t Bu	H	111	1 - Pr	830-835
76	Ph	11	11	ı - Pr	1035-1045
77	- ((1)	٠, ١, ٠	11	1 - Pr	1290-1300
78	C-Pr	B	н	Me	101.5-1025
79	Me	н	Me	Me	85-95"((((())), 080=44
80	i –Bu	Ħ	н	Ме	760-770
81	C - Bu	Н	11	Et	51.0-520
82	H	н	н	Me	124-125
83	t - Bu	H	Me	Me	840-87.00. 055×44

(注) お中の略号は前記と同意義を有する。

毎四四53-86333(5)

かきませる。反応版を室園まで冷却し、一夜放置する。これを縁圧機縮し、折出する結晶 402 g をヘキサンより再結晶し、触点 5 5 5 5 5 5 5 6 の結晶としてN-(5-1-ブチルー3-1ソオ キサゾリル)カルパミン脚メチルエステルを得る。 合成例86

3-アミノーターメチルイソオキサゾールQU9 まに炭酸シメチルエステル238まおよびナトリ ウムノトキシドの30まを加え。100℃で3時 関かきまぜる。冷後・反応低に水13㎡を加え。 少量の濃塩酸で全体を出1とし、酢酸エチルで3 阿柚出する。酢酸エチル酸は水洗し、無水芒硝で を緩し、溶痰を留去し、淡黄色結晶のよ2まを得 る。本品をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーに付して精製し、融点よ2よーまままでの結晶 としてN-(メーメチルー3ーイソオキサブリル) カルバミン酸メチルエステルを得る。

合成例よう

イソシアン論Sーしープチルー 3ーイソオキサ ソリルエステル 1993をペンゼン 120mに軽 福させ、これにパーメチルプチルアミンパ/59を加え、3時間運流させる。冷後、反応液から溶 線を留去し、残液をシリカゲルの熱雨クロマトグ フフィーに付し、ノーブチルーノーメチルー3ー (3ーLーブチルー3ーインオキサゾリル) 炭糸 2739を得る。本品はヘエサンより再結晶し、 融点655~665℃の結晶を得る。収率898 米。

合成例88-157

下記の原料物質(N)を使用し、合成例よっと 同様に反応を行い、対応する目的物質(Ib)を得る:

「以下余门」

Te 3

វេង		17		(1 B)	物質 (Ib)
(P1.12	H	x	K3	Ru	P. Ip. 27:121.R.
88	1-Bu	11	Mr	Mr	1195-1205
89	Me	н	н	11	201-2034)
90	1 - Bu	н	H	н	1795-1805
9/	Me	11	Mr	Ме	1505-1515
92	t - Bu		Mr.	Al	900-910
93	1 -Bu	н	Иr	Met	1060-1070
94	31+	н	-CII	Cll	1700-1710
		-	-CII	CHIZ	
95		11	Ме	Мe	690-700
96	1	"	Me	И÷	905-910
97	1-10	``.	Ме	Bu	1680.16160=1(CCL_1)
98	ı · Bu	- 1	Me	Bu	1678.1620="(CCL_1)
99	t - Bu	- 1	Mr	Et	88.5-89.5
ion	t - Bu I		Et	Ει	1220-1235
- 1	- 1		Pr	Pr	750-805
102		1	Pr	i - Pr	200 - 205in
	Ku I	Τ.	Et	Bu	1677.1612= (CCL)
104		1	ı,	2-16-	1495-1505
- 1	- Bu H	1	de	Ph	1225-1230
106 1	· Rul H	M	10-	Bz	1070-1080

					- J
107	I -E	30 11	AI	AI	1676.16100 1001
108	t -H	30 11	Bu	Bu	1676.161/m (CC)
109	1 - H	11	i h	I -Bu	1/20-//30
110	Me	11	Me	Bu	79.0-800
111	Me	111	Mr	Al	89.0-900
112	Me	11	Me	Met	91.0-920
113	Mr		1	o-F-Ph	1700-1710
114	Me	111		34 Cl 2-11	2080-2090
115	Мr	Н		p-NO_ P	
116	31-	H		، ي ا _{نه} (وا	
In	Me	n		-رارا -رارا	1930-1940
118	Et	111	и.		1590-1600
119	Εt	11			
120	Εt	111		Al	1682.1624m (CCE,)
121	Εı	11	Me	Mei	1
122	Er	111			67.0-68.0
123	Pr	11	11- j	Me	
124	11	11	- 1	Bu	88.0-89.0
125	Pr	11	Me		1680.1622= (100.14)
126	P.	- 1	Mr		55.0-570
127	Pr			ردراناعتار در	64.0 - 65.0
128 1	Pr	11	Me	ر رواسته و Al	108.5 109.0
129 1	i	- 1	Me !		55.5-565
130 .	Pr	- 1			544·555 1305·1315

				7.2				_	
					H A				2\$5-270
						le	Мет	•	820-830
	/3.	3 i	-A	ŀ	1 -	(C	н, уссн,	-در	109.5-1105
	130	u l	-Bu	1	1 1	1	s-Bu		1325-1340
1		5 1			1	1	i – Bu		1215-1220
Ì		5 1.		•		H	t –Bu		1805-1835
I	137	1 .	-Bu	Н	H	1	34-Cl ₂ -Ph		2265-2270
I	138	- 1			1 -		Bz		1365-1375
I	139				1 -	1	2-Me-Bz		1180-1190
l	140						Pr		760-770
l	141						i-Pr	- 1	905-915
							s – Bu	- 1	1125-1145
ı	/43	1			Жe	ı	i –Bu	1	1135-1145
	144	1			Мe	l	t – Bu	1	149.0-151.0
	/45	,	ı		Мe	ı	He	- 1	1679 . 16150 (CCL)
	146	ı	ı		Жe	þ	-Me−Bz		21.0-1220
	147		- 1		Иe		Ме		450-1460
	148		1		Мr		Me t		75-785
	149		- 1	Į	Мe		Жe	1	830-1850
	50		- 1		Me		Me t	1	28.0-129.0
	51			•			Ме	1	645-1655
	52		- 1				Ve t	1	11.5-1120
/	53	1 - Bt.	' '	1	-10	H	-∡1 ₄ -	1	320-1375
			•	•				•	1

Æ	4
---	---

合城	L	<i>!</i>		月的物質	(10)"		
W.K.	lt	X	Y	R'	op, bp#fil#I,R.		
157	1 - Hu	11	O	-CH3CFCII	1265-127.5		
158	l Bu	H	8	Ме	1155-1165		
159	t Bu	Н	s	Ph	1540-1550		
160	t-Bu	Н	ဂ	-ຕາ,∝ເ,	1515-1525		
161	t-Bu	н	0	-CH,CH-CH,	640-610		
162					87.5-88.5		
163	C Bu	H	0	- си сн он	1740.16110 1CCL		
164	1-Hu	В	n	CH ² CH ² OCH ³			
165					1260-1280		
166	1 Bu	н	0		1250-1260		

(生) 暗号は前記と同意義を有する。

介成例/62

無水ノタノール45mにナトリウムノ5つまを 加えてナトリウムノトキシドとし、N-(3-1 -フナルー3-17オキサゾリル)カルバミン師 ノナルエステルノ288まを加え、室型ドノの分 押かさまぜたのち、メタノールを破圧骨主する。 扱所に無水パンゼンノのの耐を加え、破槽シノナ 二特房昭53-86033(6)

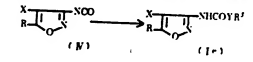
/54 (-B) H -(CH ₂) ₃ - //40-//50 /55 (-B) H -(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₃ - /790-/800	
---	--

注)表中の筋号は下記の思義を有する:
Met (メトキシ基)。Bz (ベンジル基)。
3- (セカンダリイー)。その他は前記と同意 養を有する。

合成例/56-/66

イソシアン部Sーメチルー3ーイソオキサゾリルエステル 17 1 9 をペンゼン 4 6 町に製造させ これにアリルアルコール 0 8 8 9 を加え、3 時間 速度させる。冷後。反応療から路線を留立し、8 ー(Sーメチルー3ーイソオキサゾリル 1 カルバ ミン部アリルエステル 238 9 を得る。本品をシ クロペキサンより再結晶すると融点で 65~725 ℃の結晶を得る。

下記の取料物質(V)を使用し、上記と同様に 反応を行い、対応する目的物質(Je)を得る:



ルボる!まを摘下し、1時間かきまぜたのち、さんに1時間遺廃する。冷後、不然物を抑去し、ペンゼン溶液を飽和炭腫水素ナトリウェ水原肝および水で輸次洗験し、無水芒硝上で乾燥し、旅塩を留上する。残疾を裏留し、原点ま40~870でノロよる血性の留出物としてパーメチルーパーによーし、フチルーステル! メキャブリル)カルバミン値メチルエステル! (458を得る。

(以下余日)

合成例 / 68 - 170

合成例 / 67と同様に反応を行い、下記の目的 物質を得る:

表 5

合成		目	B	7 20 1	(11)
61.6	R	X	R'	R ²	9. bpまたはLR
168	C-Pr	Н	7.	-соосн,	96-975C/Q5=H
169	i –Bu	н	Уæ	-COCH,	98-100C/042mHg
170	Жe	CI	ᄮ	-сосн,	8283°C(俗型)/036年出

注)略号は前記と同意義を有する。

合成例 / フ /

イノージメチルー3ー(sー t ーブチルー3ー イソオキサブリル)尿素! Q 9 9 9 を乾燥したジメチルホルムアミド / O 副に搭解し、室風下にかきませつつ s 0 形水素化ナトリウム 2 7 s 9 を加え、60℃で / s 分間加温する。 / 0℃に冷却しヨウ化ノチルよ 8 6 9 を乾燥したジメチルホルムアミド3 O 副に搭かした路板を加え、/時間で高



1	177	C Pr	H	МF	-CON(CH ₂) 2/300-/3/000/038 mHy -CON(CH ₂) 3/68/ 4/623 m ⁻⁷ (CCL ₄)
i	178	Ph	н	71-	CON(CH,) 1/68/ 1/623=" (CCI 1)

住)略号は前記と随意表を有する。

合成例179

分成例180

合成例 17 1 と同様に反応処理し、1- (st- ブチルー 3・ イソオキサゾリル) 炭素から、 触点 9 0 0 ~ 9 1 0 ℃ の 新品として 1 1 3 - トリ メチルー 3 - (s・ t - ブチルー 3 - イソオキサ ソリル) 栄柔 5 6 1 %、触点 1 5 0 0 ~ 1 5 1 0 下し、80℃で5分間加熱し、溶媒を留去する。 残後に水150㎡を加え、クロロホルムで抽出する。クロロホルム層を無水芒硝で乾燥し、溶媒を留去し、残後をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、融点90~910℃の結晶として113~ トリメチル~3~(5~1~ブチル~3~1ソオキサゾリル)尿素10949を得る。収率9338%。

合成例172-178

合成例 / ク / と同様に反応を行い、下記の目的 数型 (11) 4 年ま・

$$X = \frac{R}{1 - \frac{1}{N}} \times R^2$$
(11)

表台

合成			E	的物	g
F1.6			_		中. bpまたは I. R
172	7.F	H	₩	-CON(CH,)	/05-/08'((俗型)//0.48 mily
173	Ŀ	Н	38-	- CON(CH,),	1130-1140°C/086==14
174	Pr	н	¥	-cox(cii')	//\$0-//60c/060=#
175	i-Pr	н	7F	COXCH,),	/060-/07.0c/030=14
176	i-Bu	H	¥	- CON(CH,),	1230-1240C/054mH4

での結晶として人ョージンチルーヨー(ターしー ブチルーヨーイソオキサゾリル)尿素を224% 収率で、さらに酸点!340~!3よ0での結晶 として!- メチルー!- (ターし- ブチルーヨー イソオキサゾリル)尿素を4497%収率で得る。 他に排点83℃/07!四時配分の留出物として ヨーメチルアミノーターしーブチルイソオキサゾ ール!430%相当を副生する。

合成例/8/

合成例!?!と同様に反応処理し、!~メチルー3~(5~(~ブチルー3~イソオキサゾリル) 尿素から触点!50~!5!0℃の結晶として パ3~ジメチルー3~(5~(~ブチルー3~イ ソオキサゾリル)尿素を収率!よ3%相当で、さ らに触点?00~?!0℃の結晶として!!3~ トリノチルー3~(5~(~ブチルー3~イソオ キサゾリル)尿素を339%収率で得る。

合成例/82

ノーメチルー3ー(3ーノチル・3・イソオキ サブリル) 尿素を使用し、合成例167と同様に

反応を行い,融点!46~147℃の結晶として イ3ージメチルー3-(sーメチルー3-ィソオ キサゾリル)従業を得る。収率*583%*。

合成例/83

ノーメチルーノーブチルー3ー(5 ー l ー ブチルー3ー(ソオキサゾリル) 尿素 と 3 ウ 化メチルを使用し、合成例 / ク / と同様に反応を行い、排点 / 3 0~ / 3 5 ℃ (裕型) / 0 2 5 転均の油状物として / 3 - ジメチルーノーブチルー 3 - (5 ー l ー ブチルー3 - イソオキサゾリル) 尿素を得る。

介成例/84

ノーノテルー1ープチルー3ー(sー t ー プチルー3ーイソオキサゾリル)尿薬とヨウ化エチルを使用し、合成例1ク1と同様に反応を行い、滞成130~135℃(A型) / O 2 s mipの曲状物としてノーノチルー1ープチルー3ーエチルー3ー(s - t ー プテルー3ーイソオキサゾリル) 尿素を得る。

としてスノージンテル・3・(5 メチル・3・ イノミスサノリル) 状本の4733まを行る。似 半36%。

介成例/87

介成例/85

3-ノチルアミノ・3・し・プチルイツミキサソ・ルを使用し、介成例186と同様に反応を行い、単点900~910℃の結晶として113 トリノチル・3・(5…し-プチル・3 イツオキサノリル)展展を得る。

介版例188

3 アミノ 3 ノチルイフキャサノ ル100 9に99%で酵4209を加え、かきませながら ノ時間遺跡にせる。反応散からキ糠を蛙圧留去し 残造に水水30回を加え、折出した結晶をが取す る この結晶を水洗し、軽圧乾燥し、3 ナルミ ルンミノ 3 ノチルイフキャサノ ル1206 タを得る。本品を192 ルより再結品し、輸点 1305~1310℃の結晶を得る。

合成例189 197

上記・宣科物質(印)を使用し、合成例/ままと

/-エチルー/-ブチルー3-(ターメチルー3-イソオキサゾリル)尿素とヨウ化メチルを使用し、合成例/ク/と同様に反応を行い、沸点/40~/45℃(浴型)/Q6ク畑均の油状物として/-エチルー/-ブチルー3-イソオキサゾリル)尿素を得る。

登版例/86

3-アミノーターメチルイソオキサゾール 4906時にピリジン3月と塩化ジメチルカルバ モイル人ノ8月を加え、60℃にでよる時間かき まぜる。ピリジンを無圧下に留主し、残骸に水 ノ5 配とる分塩酸を加えて出りとし、クロロホル ムで抽出する。クロロホルム抽出液よりクロロホル ルムを留主し、残骸にノ5%メタノール性水酸化 ナトリウム液25 刷を加え、熔鍵を留主する。残 酸をクロロホルムで再抽出し、クロロホルム制は 水化し、芒硝で乾燥したのちクロロホルムを留止 水化し、芒硝で乾燥したのちクロロホルムを留止 する。残骸をシリカゲルの飼験クロットグラフィ にて精製し、触点ノ505~/5/5℃の結晶

阿様に反応を行い、対応する目的物質(Je)を得る。

Æ 6

介版	G		引的物質(14)
69.si	R	X	49 , bp 2 /: 12 l. R
189	Н	111	104-105
190	78.	н	1305-1310
191	Et	11	67-69
192	Pr	11	845.85.5
193	Pr	11	125 /34°C(帝国)/04-042mly
194	Hu	н	/30-/40公(俗型), 073-074回時
195	; Pe	н	923-933
96	17,	н	/32-/33
97	(CH ₂) _w -	152-166°C (Rill) / 0.69 · 0 65 mily

作)略号は前記と同意義を行する。

介版例198

3 アミノ S・モーブチルイツオキサツ ル 2809に無水酢酸6副を加え。室型に乗時間放 数する 反応権に治水30副を加え、毎出した結 品を炉取する。この結晶を水洗し、乾燥し、3-アセチルアミノー3-1-ブチルイソオキサゾール3399を待る。本品をヘキサンより再結晶し 触点1205~1210℃の結晶を得る。

仓坂例/99-203

下記の原料物質(II)を使用し、合成例/98と 同様に反応を行い、対応する目的物質(IR)を得る:

$$\begin{array}{c}
X \\
R \downarrow \downarrow_{O} \downarrow_{N-R^2} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X \\
R \downarrow_{O} \downarrow_{N-R^2} \\
\end{array}$$
(1g)

表ク

合成		I		目的物質(lg)						
91.6	R	X	R	R ²	P. bp主たはし及					
199	Ж	Ħ	¥	-COCH,	88-92C/Q95=Hy					
200	t-Bu	н	H	-00CF,	1450-1455					
201	i-Ba	11	н	-cocf _e ce,	1030-1040					
202	t -Bu	Ħ	کد	-coc'h'	///-//6C(裕益)/ Q45mly					
203	X	C	H	-сосн,	1220-1225					

住) 略分は前記と図慮器を有する。

لتنــ

介成例209

ノ ノチルー3ー(s - t - ブチルー3ーイソ
オキサゾリル)検索 19 クリをピリジン30 alに
密解し、・30~-40℃に冷却下塩化ブチルス
ルフェニル 13 s g を加える。配合物を-30~
・40℃で 6時間、35に室壁で一夜放置する。
反応液を常佐により処理したの 5シリカゲルを使
用してカフムクロマトグラフィーに付し、抽状物
としてノ・ノチルーノーブチルチオー3ー(s 1 ブチル・3ーイソオキサゾリル)検索の03/
g を付る。1.私1698、1606 an⁻¹(CC1。)。

行成例2/0

ノーノチルー3-(s- ノチルー3- イソオキ サゾリル)栄養を使用し、合成例209と同様に 反応を行い、曲状物としてノーメチルーノーブチ ルチミ・3-(s- ノチルー3- イソオキサゾリ ル)栄素を得る。1.14/693、1618 cm⁻¹ (CC1₄)。

公成例211

ろ し プチル・3 イソイキサゾリルカルル

合成例204

3-アミノーsートーブチルイソオキサゾールをペンゼンに溶解し、これに塩化ペンゾイルとピリジンを加えて反応せしめ、融点!92~!93℃の結晶として3-ペンゾイルアミノーs-ι-ブチルイソオキサゾールを得る。

企成例205-208

下記の原料物質(II)を使用し、合成例204と 関機に反応を行い、対応する目的物質(IR)を得る:

$$\begin{array}{c} X & & & & R' \\ R & & & & & & \\ O & N & & & & \\ \end{array}$$

$$(11) & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ \end{array}$$

表8

合成		1		目的物質(14)						
例.€			R'	R ²	中. bpまたはしR					
205	t-Bu	H	H	-00011701	1055-1065					
					1240-1250					
					1745-1755					
					/686./585m=/(CCI,					

住) 昭号は前記と同意義を行する。

こン酸メチルエステル2001と無水酢酸ナトリウム09/3を水酢酸5叫に溶解した溶液に臭素2003を加える。これを70℃にて3/時間搅拌し、蜂酸散液を加え、水水30叫に作加し、塩化メチレンにて抽出する。有機脂を炭酸水素ナトリウムの触和水溶液と水で吸次洗疹し、絨圧腫剤して溶媒を留去する。抽状物として4-ブロモ
3-1-ブチルー3-イソオキサゾリルカルパミン酸メチルエステル2779を得る。1.8.7774
/203cm^{-/}(CC1。)。

介成例2/2

行成例213

イソングン**酸3** イソオキサブリルエステルタ 使用し、台版例**8クと同様**に反応を行い、前共物

中居平53-86033 (Lu)

として!ーメトキシー!ーメテルー3ー(3ーィソオキサゾリル)尿素を待る。 I.R./ク/ク . / S9 S ca^{-/}(CCI_e)。

企成例2/4

イノージメチルー3ー(以よるフーナトラヒドロー パネーベンズイソオキサゾールー3ーイル) 尿素を使用し、合成例 / フ / と回様に反応を行い。 身点 / 3 & 0 ~ / 3 % 0 ℃ / Q s 8 転均の曲状物 としてパパコートリメチルー3ー(以よるフーナトフヒドロー パネーベンズイソオキサゾールー3 ーイル) 尿素を得る。

これらイソオキサゾール化合物(1)は各種雑草に対して少量の使用量にで使れた除草活性を示すが、使用機度を変更し非選択性除草剤として、また選択性除草剤として使用してもよい。本発明にかかる除草剤が一般的に使用できる対象作物としては、小麦、大麦、トウモロコシ、ニンジン、ラッカセイ、豆類、水稲などが例示される。また特に作物値付後に使用できる場合としては、サトウキビ、パレイショ。カンショ、ハッカ、ナス、ビ

ーマンなどが例示される。これらの作物に対する本発明の除草剤による薬害はほこんど告無であるか、極めて軽熱であつて容易に回復できる程度である。また人や家畜類には無害安全であり、さらに魚貝類に対する毒性も極めて低い。従って本発明の除草剤は極めて安全性が高く、土壌中残留性も適当な裏剤群である。

本発明のイソオキサゾール化合物(1)は、N位 活性水素が存在しているときには製剤化あるいは 安定性の向上などの必数性如何により、その適当 なアルカリ金属塩またはアルカリ土類金属塩とし て使用してもよい。

本発明にかかる除草剤は、有効成分としての上起化合物(1)に適当な固体または液体の不活性型体を配合して使用されるが、必要によりさらに補助剤(例えば、乳化剤、安定剤、分散剤、整腸剤、脱腎剤、浸透剤、凝脱剤)を影加して、所覚の剤型(例えば、乳剤、水和剤、粉粒剤、粉剤、粒剤、は調製して使用すればよい。担体としては、クレー、クルク、けい無土、ペントナイトなどの内

...

形担体、水、アルコール質、アセトン、ペンゼン、 トルエン・キンレン、ソルベンドナフサ、シクロ ハキサンなどの放状组体が挙げられる。

なお本発明の除草剤は殺虫剤、穀農剤、他の除草剤などの農養、親安、尿素などの肥効成分、あるいは主要処理剤などと配合して使用することもできる。

以下に試験例を挙げて本発明の除草剤について その除草活性を示す。

战和例 /

•) 供試化介粉

化分物片

化合物名

- ノー ノーノチルー 3 (3 · エチル 3 · イソオキサゾリル)収収
- 2 ノ・メチルーヨー(3 イソサロビル ーヨ・イソオキサゾリル)児素
- 3 / ノナル 3・(5 イソサチュン 3 イノオキサゾリル) 緑塩

- 4
- ターノナル・3~(ターシクロプロビ ルー3~イソオキサゾリル)保長
- 6 N-(S…イソプチル・3-イソオキ サブリル)カルバモン酸ノチルエステ
- 7 N-(3-1-ブチルー3 イソオキサソリル)カルバミン酸ノチルエステル
- 8 N-(S-シクロプロピルー3 イツ オキサゾリル)カルバミン酸ノチルエ ステル
- タ イノージノチル・3ー(S・1・ブチル・3ーイソオキサブリル)原品
- 10 ん3・コンチルー3ー(3···・ブチルー3・イソオキサゾリル)栄養
- // んんヨートリンチルーヨ・(ま i ブチル ヨーインオキサゾリル)程点
- 12 13 シメチル~3 (4 カロロー 5 1・プチル 3 インミュサノリ ル)根数

/3 /-ノチルーノーブチルー3ー(3ー ヒーブチルー3ーイソオキサゾリル) 尿薬

- / * /ーエチルー3ー(5ーセープチルー 3ーイソオキサゾリル)尿素
- / S ソープチルー3-(S-t-プチルー 3-イソオキサゾリル) 尿素
- / 6 / アリルー3ー(S L ブチルー ・ 3 - イソオキサブリル)尿素
- /7 PCP-Na (ナトリウム・ペンタクロロフエノキンド)

b) 放映方法

①発芽的処理試験

被験観物の程子23粒を直径す四の砂壌土をつめたボリエチレンカップに程度別に搭種した。接種後的3mの序さの製土を行い。ただちに供試化分物の水性軽層板(接着剤としてツィーン20の100円間当を使用を土壌表面に敷布した。供試化分物の使用量はアール当りで109および309とし、また敷布板の稀製水量はアール当り

10 8 とし、クロマトスプレーで散布した。管理は25℃、自然日照の温室内で行った。 築利処理 後3週間目に発芽度を模定した。

②発芽後処理試験

被験植製の措施後 / 0日目の幼植物に、発芽的 処理試験と同様の方法で、供試化合物について処理を行った。智型および検定も上記の方法と同様 に行った。

c)評価方法

試験結果は、各処理後に肉似観察を行なうとともに、3週間後における生存個体数によつで生存率を算出し、次のようなる段階評価を行って表示した。

技験植物の生	存率 / 0%以下	.
-	11~25%	4
•	26~50%	3
•	51-75%	2
•	76-90%	,
-	9/%以上	. 0
		(以下余日)

•

4) 新東

Æ 6

			M	k	4	,	r	F	Я	Ą				
, s.	作的	免年前也理試験							光芽被処理試験					
L	113 🕿	Α	В	С	D	E	P	A	В	С	D	E	F	
1,	10	0	0	0	0	0	0	0	0	0	4	0	/	
L	30	0	0	0	1	0	0	2	0	0	5	0	2	
2	10	0	1	3	5	3	5	0	/	,	5	4	5	
Ľ	30	0	3	4	5	3	5	0	4	4	5	5	5	
,	10	0	0	0	2	0	0	0	0	0	5	3	2	
	30	0	0	0	3	/	0	0	0	0	5	4	¥	
¥	10	0	2	5	4	5	5	0	5	5	5	3	5	
	30	0	3	*	5	5	5	0	5	5	5	5	5	
5	10	0	0	0	/	0	0	0	0	7	5	4	5	
	30	0	0	0	4	,	¥	0	0	2	5	5	5	
6	10	0	0	0	/	0	/	0	0	0	5	/	0	
	30	0	0	0	/	0	1	0	0	0	5	,	0	
2	10	0	0	2	4	3	2	0	0	3	5	5	3	
	30	0	2	3	5	5	5	0	0	4	5	5	5	

								_					
1	100	1	0	, (, .	2 /	, ,	10	, (, (2	1	2 3
L	30	4	0	2	٤ ع	3	3	10	, (, (2 5	1 4	, ,
,	10	1	1 5	4	3	5	5	10	, ,				5
Ĺ	30	1	, ,	3	• \$	• 5	5	1	. د	٤ :	و :		5
10	10	1	, s	3	5	5	5	7	• 3	. ,	5	5	5
Ľ	30	1	.	5	5	5	5	1	3	•	• 5	•	5
,,	10	0	_2	4	5	5	3	0	4	. 5	3	5	5
,,	30	0	3	5	5	5	5	0	5	3	• 5	5	5
12	10	0	0	0	5	5	5	0	2	¥	5	3	5
/ 2	30	0	_/	2	5	5	5	0	,	¥	5	5	5
, ,	10	0	3	¥	5	5	5	0	3	5	5	5	5
, ,	30	1	3	5	5	5	5	0	5	5	5	5	5
,,,	10	0	0	0	/	1	4	0	/	,	0	3	4
	30	0	/	2	4	3	5	0	,	3	,	3	5
/3 /4 /s	10	0	0	0	3	/	5	0	/	,	5	0	5
	30	0	0	0	4	2	5	0	,	,	5	5	5
16	30 / 3 / 0 / 5 30 / 5 / 0 0 2 30 0 3 / 0 0 0 30 0 / / 0 0 0 30 0 / / 0 0 0 30 0 0 / 0 0 0 30 0 4 / 0 0 0 30 0 0	/	2	/	2	0	3	2	5	3	5		
	30	0	4	2	5	/	4	0	2	3	5	5	4
	10	0	0	0	0	2	3	0	0	0	0	2	5
17	30	0	0	0	0	2	3	0	0	0	0	4	5
	50	0	2	2	0	5	5	0	0	¥	2	•	•

特別昭53-86033 ロッ

注)用量は g/a を単位とし、表中の記号は次の意義を有する: A 、コムギ: B 、イヌエビ: C 、メヒシバ; D 。ナタネ; E 、イヌタデ; F 、アオビユ。

本発明の化合物(化合物率!~!6)はいずれ 6コムギに対する雑草作用はほとんどないが、イ ヌエピ、メヒンバ・ナタネ・イヌタデまたはアオ ビュに対して優れた選択的殺草作用を示し、市販 の除草剤限である PCP-Na (化合物率!?)より 6はるかに強力である。

試験例2

ノーメチルー3ー(メーレーブチルー3ーインオキサゾリル)尿素を整層放として用い。腫瘍条件における発序後茎養処理を行ない教育効果を異べた。使用量アールあたり!0~30gの範囲で次の雑草が除草できた。

クカサブロウ。ノボロギク、ツルソバ、ハコベ、 ウシハコベ、ザクロソウ、スカレタゴボウ、シロ ザ、ここナグサ、スペリヒユ、ヤエムグツ、スズ ノノテツボウ、コニンキソウ、キウリグサ、コゴ

録而線: 花王石藤株式会社製) 3 東東部とを総合 粉砕して水和剤とする。

尖舞的 3

スノージョチルーヨー(3-1・プテル・ヨーイソオキサゾリル)尿素2の電量配をジョテルホルムアミドも3重量配に溶解し、これにソルボール800(登録節機:最邦化学工業株式会社製)ノ3電量部を加えて乳剤とする。

実施例 4

イノ・ジノチルー3・(ゴーヒーブチル 3ーイソオキサゾリル) 採案 / の電量形。ソルエ ル (登録指標: 東邦化学工業株式会社製) / の電量 配。シクロヘキサノン2の電量形およびソルペン トナフサムの電量配を配合指解して乳剤とする。

头孢例 5

イノーンノチルー3ー(3ー1ープチルー3ー イソオキサゾリル)尿薬3の酸量能。リグニンスルホン酸カルシウム3電量能、ソルボール(存録 新陸: 東邦化学工業株式会社製)3重量能および 印華主44年最初を粉砕配合して水和剤とする。 メノカヤツリ、エノコログサ、フォクサ、ノミノフスマ、カラスピシヤク、イヌガシラ、トキワハゼ、ハハコグサ、トラサキカタバミ、ジシバリ、ヨモギ、ヒルガオ、クンポポ、アザミ、フキ、ワラビ、スズメノトウガラシ、テヨウジタデ、ヒルムシロ、マツバイ。

試験例 3

ノーノチルー3ー(S- i-ブチルー3ーィッオキサゾリル)保薬の魚番性を、市販の PCP-Naと対比して、ヒノダカについて検討したところ、他めて低いものであつた。

以下に本発明の除草剤の実施例を挙げる。

実施例 /

パノージメテルー3ー(ダーしープチルー3ー イソオキサゾリル)原素!の重量部を扱効タルク タの重量部と均一に配合し、粉剤とする。

突旋例 2

ノーブチルー3ー(S-t-ブチルー3ーイツ オキサゾリル)研索20収量配。クレーS0収量 配。クルク25項量配および程度剤エマール(①

実施例 6

スノージンテル・3…(ミーリープテル・3ー イソオキサゾリル)尿素よ製量部およびクレー タよ製量部を粉砕配合して粉剤とする。

尖雕例 2

ノーブチルーノーメチルー3ー(3ーミーブチル・3・イソオキサゾリル)尿薬3 東最郎。リグニンスルホン酸カルシウム3 散量部。ペントナイト30 事業部およびクレー60 重量部を粉砕配合し、水を加えて破合し、盗粒し、乾燥して粒剤を得る。

特許出版人 與對義製藥株式会社 代 理 人 弁理士 對解 光度